(11)Publication number:

02-158643

(43)Date of publication of application: 19.06.1990

(51)Int.CI.

CO8L 23/10 CO8L 15/00

(21)Application number: 63-311575

(71)Applicant: JAPAN SYNTHETIC RUBBER CO

LTD

(22)Date of filing:

09.12.1988

(72)Inventor: SHIBATA TORU

TERAMOTO TOSHIO TAKEUCHI YASUO

MAKINO KENYA

(54) HYDROGENATED DIENE-BASED COPOLYMER RESIN COMPOSITION AND PRODUCTION THEREOF

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject composition, excellent in processability, surface gloss, coating properties, impact resistance, etc., and suitable as automotive bumpers, etc., by blending polypropylene resin with a specific amount of a specified hydrogenated diene-based copolymer. CONSTITUTION: A resin composition obtained by melt mixing (A) 50-20wt.% polypropylene resin having 0.3-100g/10min melt flow rate with (B) 50-80wt.% hydrogenated diene-based copolymer obtained by hydrogenating ≥70wt.% olefinic unsaturated bonds in a copolymer which is a random copolymer, prepared from one or more conjugated dienes with 3-50wt.% vinyl aromatic compound and having ≤10 molecular weight distribution and 10-90wt.% vinyl bond content in the diene part of the copolymer and further melt mixing the resultant pellet-like or massive blend with crystalline polypropylene resin. The contents of the components are 95-30wt.% component (A) and 5-70wt.% component (B).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office



特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

平2-158643

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

每公開 平成2年(1990)6月19日

23/10 15/00 C 08 L

LCL

7107-4 J 6770-4 J

未請求 請求項の数 2 (全9頁) 審査請求

水添ジェン系共重合体樹脂組成物、およびその製造方法 64発明の名称

> 昭63-311575 创特 随

@出 昭63(1988)12月9日 頭

柴 Œ ⑦発 明 者

東京都中央区築地2丁目11番24号 徾

日本合成ゴム株式会社

内

夫 倰 寺 本 79発 明

東京都中央区築地2丁目11番24号 日本合成ゴム株式会社

個発 明 考 竹 内 堆

東京都中央区築地2丁目11番24号

日本合成ゴム株式会社

内

明 牧 野 戗 ⑫発 孝

東京都中央区築地2丁目11番24号

日本合成ゴム株式会社

日本合成ゴム株式会社 顋 700 出

東京都中央区築地2丁目11番24号

尚男 四代 理 弁理士 奥山

外2名

明

糸田

発明の名称

水添ジェン系共重合体樹脂組成物、および その製造方法

2 特許請求の範囲

- (1)(A) ポリプロピレン樹脂95~30重量%と、
- (B) 少なくとも1種の共役ジェンと3~50重量 %のピニル芳香族化合物とのランダム共重合体で あって、分子量分布(Kw/Mn) が10以下であり、か つ共重合体中のジェン部のビニル結合含有率が10 ~90%である共重合体のオレフィン性不飽和結合 の少なくとも70%を水素添加した水添ジエン系共 重合体5~70重量%からなることを特徴とする水 添ジエン系共重合体樹脂組成物。
- (2)(A) ポリプロピレン樹脂50~20重量%と、 上記(B) 水抵ジエン系共重合体50~80重量%とを 溶融混合して得られたペレット状または逸状の配

合物を、結晶性ポリプロピレン樹脂とさらに溶験 混合することを特徴とする請求項(1)記載の水添ジ エン系共重合体樹脂組成物の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

a. 産業上の利用分野

本発明は、自動車内・外装品、特に自動車のバン パーなどに有用な水添ジエン系共重合体樹脂組成物 に関し、さらに詳細にはポリプロピレン樹脂に特定 の水添ジェン系共重合体を組み合わせた加工性、表 面光沢、塗装性および耐衝撃性の改良された水添ジ エン系共重合体樹脂組成物に関する。

b. 従来の技術

ポリプロピレン樹脂は、成形性、価格などの面か ら自動車内・外装品、特に自動車のバンパーなどに 多く使用されている。しかし、低温における耐衝撃 性および塗装強度などが劣るため、それを改良する ためにエチレン-ブロピレン共重合体ゴムなどの改 質材を配合している(例えば特公昭37-8483 号、同 36-150432 号など)。またポリプロピレン樹脂の低 温耐衝撃性を高くする方法として、エチレンープロ ピレン共宜合体ゴムの添加量を多くする、あるいは より高分子量のエチレンープロピレン共重合体ゴム を添加するなどの方法が採用されている。

しかしながら、エチレンー フェピレン共重合体ゴムの添加量を多くすると、剛性が低下する。また、剛性低下防止のため高分子量のエチレンープロピレン共重合体ゴムを添加すると、ゴムの分散性が低下し、裏面光沢も低下する。

٠,

近年自動車のバンパーは、低燃費、ファッション、個性化などのニーズから形状の変化、大型化が進み、それに伴ってバンパー材の要求物性も多様化してきた。要求物性の1つとして安全性の面から軟質化の指向がある。従来、ポリプロピレン樹脂組成物を軟質化する方法として、エチレンープロピレン共重合体ゴムの添加量を多くする、あるいは鉱物抽などの可塑剤を添加するなどの方法が提案されてきた。

しかしながら、エチレンープロピレン共重合体ゴムの添加量を多くすると、成形物表面のベタつき性などの加工性が劣化するという問題がある。また鉱物油などの可塑剤を添加すると、軟質化を図ることはできるが、鉱物油が成形物表面ににじみ出るなどの問題があった。

上述した如く、ポリプロピレン樹脂にエチレンー

が10以下であり、かつ共重合体中のジェン部のピニル結合含有率が10~90%である重合体を水素添加してなり、該共重合体のオレフィン性不飽和結合の少なくとも70%が水素添加された水添ジェン系共重合体 5~70重量%からなる水添ジェン系共重合体 樹脂組成物を提供するものである。

さらに本発明は、(A) ポリプロピレン樹脂50~20 重量%と、上記 (B) 水添ジエン系共重合体50~80 重量%とを溶融混合して得られたペレット状または塊 状の配合物を、結晶性ポリプロピレン樹脂とさらに 溶融混合し、それによって、最終的に上記の組成比 をもつ水添ジェン系共重合体樹脂組成物を製造する 方法を提供するものである。

本発明に用いるポリプロピレン樹脂(A) は、特に限定されないが、一般にチーグラー・ナッタ触媒と呼ばれている遺移金属触媒を用い、プロピレン単独重合体、またはプロピレンと少量のエチレンもしくは 炭素数 4 ないし12の αーオレフィンとを共重合することによって得られるプロピレンとエチレンもしく

プロピレン共重合体 コーなどを改質材として添加することが知られているが、それによる改善は未だ十分でない。また、要求物性の多様化に対応するには、上記のエチレンープロピレン共重合体ゴムなどの改質材では不十分である。

c. 発明が解決しようとする課題

本発明は、これらの従来技術の課題を解決するためになされたもので、ポリプロピレン樹脂の加工性、表面光沢、塗装性および耐衝撃性を改良し、多様化する要求物性に幅広く対応できる改質ポリプロピレン樹脂を提供することを目的とする。

d. 課題を解決するための手段

. 本発明者等は、鋭意検討の結果、特定の水添ジェン系共重合体をポリプロピレン樹脂に配合することにより、本発明の目的が達成されることを見出し、 本発明を完成した。

すなわち本発明は、(A) ポリプロピレン樹脂95~30重量%と、(B) 少なくとも1種の共役ジェンと3~50重量%のピニル芳香族化合物とのランダム共単合体であって、その共重合体の分子量分布(Mw/Ma)

はαーオレフィンとの共運合体が用いられる。

上記ポリプロピレン制脂が共重合体である場合は、 該共重合体中のエチレンもしくはαーオレフィンの 共重合体の割合は通常3~25重量%であり、ランダ ムまたはブロック共政合体のいずれであってもよい。

なお、かかるポリプロピレン樹脂のメルトフローレートは、 $0.3 \sim 100s/10分(230℃)、好ましくは<math>2 \sim 70s/10分(230℃)である。$

また、本発明を実施するにあたり、これらのポリ プロピレン樹脂は、単独または2種以上を併用して もよい。

 重合体を得ることができる。

ランダム共重合体に用いられる共役ジェンリー としては、例えば1、3ープタジェン、イソプクジェン、2、2′ージメチルブクジェン、2、2′ージメチルブクジェン、3ーエチルブクジェンなどがあけられる。好ましくは1、3ープタジェンであり、さらに好苦を放化合物としては、スチレン、αーメチレン、ドースチレン、ドースチレン、ドースチレン、ドースチレン、ドースチレン、ボースチレン、ドースチレン、カースチレン、カースチレン、カースチレン、カースチレン、カースチレンである。

有機リチウム閉始剤としては、n-ブチルリチウム、sec -ブチルリチウム、tert-ブチルリチウムなどが用いられる。重合の際には炭化水素溶媒として、ヘキサン、ヘプタン、メチルシクロペンタン、シクロヘキサン、ペンセン、トルエン、キシレン、2-メチルブテン-1、2-メチルブテン-2などが用いられる。

体の耐候性や耐熱性の改良効果が不十分であるため、 用途が限定される。

水素化反応は、前記のランダム共重合体を炭化水 素溶媒中に溶解し、20~150℃、lkg/cml~100kg/cml の加圧水素下にて水素化触媒の存在下で行なわれる。

本発明に用いられる水添ジェン系共重合体(B) においては、その原料であるランダム共重合体の共役ジェン部のビニル結合含有率とビニル芳香族化合物

1.2-、3.4 - 結合などのビニル結合含有率 のコントロールには、エーテル、3級アミン化合物、 ナトリウム、カリウムなどのアルカリ金属のアルコ キシド、フェノキシド、スルフォン酸塩が用いられる

重合はバッチ方式でも連続方式でもよく、重合温度は通常0~120 ℃の範囲で重合時間は10分~3時間の範囲で行われる。カップリング剤は3官能以上のカップリング剤でテトラクロロケイ素、ブチルトリクロロケイ素、テトラクロロ錫、ブチルトリクロロ場、テトラクロロゲルマニウム、ビス(トリクロロシリル)エタン、エポキシ化亜麻仁柚、トリレンジィソシアネート、1,2,4ーベンゼントリイソシアネートなどがあげられる。

このようにして重合されたランダム共重合体を水 素添加することにより、本発明の水添ジェン系共重 合体(B) が得られる。

本発明の水添ジエン系共重合体(B) のオレフィン 性不飽和結合の水添率は70%以上であり、好ましく は80%以上である。水添率が70%未満であると重合

の含有量が最終的に得られる水添ジェン系共重合体 樹脂組成物の物性改良のための重要な因子となる。

ランダム共重合体中の共役ジェンの結合状態は、 主に水添ジェン系共重合体樹脂組成物の剛性と柔軟 性を改良する因子となり、ピニル芳香族化合物の含 有量は、剛性と耐衝撃性をバランス良く改良する因 子となる。

すなわち、本発明の組成物で剛性改良を重視する場合共役ジェンのピニル結合含有率をx%、ピニル 芳香族化合物の含有量をy%としたとき、 $10 \le x \le 65$ 、好ましくは $15 \le x \le 65$ 、かつ $3 \le y \le 50$ 、好ましくは $3 \le y \le 40$ 、より好ましくは $5 \le y \le 35$ であって、x = y + 50の相関式で表わされた線より低ピニル結合含有率側の領域のランダム共取合体より誘導された水添ジェン系共取合体(8) が好ましく、(8) が $5 \sim 70$ 里量%、好ましくは $10 \sim 40$ 重量%と、プロピレン樹脂(A) $95 \sim 30$ 重量%とからなる水燃ジェン系共取合体制脂組成物は、隣性が高くかつ低温耐衝毀性が高いという特性を有する。

この目的において使用されるランダム共重合体の

ビニル結合含有率が10%未満では、本発明の最終組成物である水抵ジェン系共重合体樹脂組成物の低温 耐衝撃性改質効果が小さい。またビニル結合含有率 xがx=y+50の相関線を越えると、剛性が低下する。

ビニル芳香族化合物の含有量の増加は剛性を向上させる因子として効果的であるが、50重量%を越えると低温耐衝撃性改質効果が低下する。

また y で示されるビニル芳香族化合物含有量が 3 重量%未満では、塗装強度の低下、および開性の不 足を示す。

& .

また分子量分布(Mw/Mn) は10以下、好ましくは 6 以下である。10を超えると流動性が悪化し表面光沢 が低下する。また、低分子量による表面ベタ付が発 生する。

さらによい方法として、ポリプロピレン樹脂(A) 50~20重量%と水添ジエン系共瓜合体(B) 50~B0重 この目的において使用されるランダム共重合体の ビニル結合含有率 x が、 x = y +50の相関式より低 ビニル結合含有率側になると軟質効果は小さくなる。

ビニル結合含有率 x が90%を越えると、低温耐街 撃性が損なわれる。ビニル芳香族化合物の含有量 y か20重量%以上になると、柔軟性および低温耐街撃 性が不十分となる。

このように、本発明の水添ジェン系ランダム共重合体は、ビニル結合含有率とビニル芳香族化合物の含有量のバランスに依存する相反する特性をそなえており、多様化するポリプロピレン樹脂の改質に関して幅広く対応できるものである。

以上の用いられ方に共通して、ランダム共重合体の分子量Mnは5,000 から1,000,000 、好ましくは30,000~300,000 である。5,000 未満であると、本発明に用いられる水添ジエン系共重合体がゴム状とならず液状となり、期待する剛性と低温耐衝撃性の十分な改良ができない。1,000,000 を越えると、流動性が小さくなりすぎ、最終組成物中での水添ジエン系共重合体の分散が悪くなり、表面光沢が悪化す

量%とを溶融混合して得られたペレット状または塊状の配合物を、ポリプロピレン樹脂とさらに溶融混合する方法はより好ましい方法であり、この方法によると耐衝撃性、裏面光沢および外観の優れた成形物が得られ、かつ水添ジエン系共宜合体(B) の取り扱いが改善される。すなわち水添ジエン系共宜合体(B) のプロッキングを完全に防止することができ、その後の加工作業が容易になる。

 リプタジェン樹脂などのゴム 樹脂を配合すること もできる。また樹脂を軟化させるために、鉱油、液 状あるいは低分子畳のオレフィン(共)重合体など 配合することもできる。

このようにして得られる本発明の水添ジェン系共 重合体樹脂組成物は、自動車内・外装品、工業用品、 玩具、電器製品、その他フィルム・シート製品など に有用である。特に自動車のバンパーなどに有用で ある。

e. 実施例

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明 するが、本発明はその主旨を越えないかぎり、以下 の実施例に例約されるものではない。

なお、以下の各例においては、重合体100 重量部 に対する割合 (重量部) をPBB 単位で示す。

1) 水添ジエン系共重合体の製造:

5 ℓオートクレーブに脱気脱水したシクロヘキサン2500g、スチレン75g および 1.3 - ブタジエン425gを仕込んだのち、テトラヒドロフラン1.5gおよび n - ブチルリチウム0.35g を加えて、重合温度が

tertーブチルクレゾールを 1 PHR 添加した。脱触・ 凝固を行なったのち常法によりロール乾燥を行なっ た。

得られた水添ジェン系共重合体の水添率は85%であった(試料加1)。

以下、同様の方法により、ビニル芳香族化合物の確類、仕込み量、nープチルリチウムの添加量およびテトラヒドロフランの添加量を表 - 1 に示すように変化させて、種々のランダム共重合体を重合した。このとき、所望によりSiC 2 4 無添加、および添加量の異なる条件でのカップリング反応を実施し、そののちの水添反応は上述と同様に行なった。

得られた各種水添ジェン系共重合体(試料 No. 2 ~ 13)を表一しに示す。

30~80℃の昇温重合を行なった。転化率がほぼ100%となったのち、 SIC L . 0.13g を加えた。そののち2, 6-ジーtertープチルカテコールを加えてスチームストリッピング法により脱溶媒し、120 ℃熱ロールにて乾燥して重合体を得た。

得られたスチレンーブタジェンランダム共重合体はビニル結合含有率18%、スチレン含有量15重量%、3分岐以上の分岐重合体の含有量42重量%であった。GPC 分析による数平均分子量は160,000 、Mw/Mn は1.7 であった。

このランダム共取合体を3 & オートクレープに仕込み、15%シクロヘキサン溶液とした。系内を窒素で置換したのち、あらかじめ別容器で調製したナーフラン=1:8:20 (モル比)の触媒液をオナトロフラン=1:8:20 (モル比)の触媒液をオレンはなるように仕込んだ。そののち、反応系内に水素を退入し、70℃で水素添加反応を行った。水素の収系内の水素を置換し、老化防止剤として2、6 - ジー

水路ジェン系立合体 以 科 善 号	共役ジェン 単 量 体 名	ビニル芳香窟 化 白 勤 名	共投 ジェン単量 体 結合師のビニル会有率	ビニル芳香抜 化合物結合量	分子量 Ma×10-4	分子量分布 Nw/Mn	共役ジェン単量体 部 分 の 水 添 率	カップリング効率
1	1.3-7991>	スチレン	18 改章分	15 重量%	16	1.7	85 %	42%
2	•	•	18	29	17	1.6	91	43
3	•	•	42	15	20	1.6	90	43
4	•	•	40	31	17	1.5	88	40
5	•	•	45	5	18	1.3	90	_
6		•	42	16	18	1.1	94	- 1
7	•		63	17	17	1.4	98	40
8	•	•	8)	5	21	1.7	100	45
9	*	•	63	6	17	1.5	98	46
10	•	•	74	3	20	1.7	93	40
11	•	•	80	14	21	1.7	95	42
12	•	•	42	0	18	1.1	89	_
13			41 .	55	16	1.7	91	42

実施例-1~7、比較例-1~6

表-1に示した水添ジェン系共重合体試料No.1~7を用いて、水添ジェン系共重合体1890gと、ポリプロピレン樹脂(三菱油化蝌製ノーブレンBC-2)810gを、4 & テストバンバリーを用いて溶融混糠りした。この混練物を50gー軸フルフライトスクリュータイプの押出機を用いてベレットを作製した。

用いた水添ジェン系共重合体は、すべてこのペレット化で付着性のないペレットを得ることができた。 (これらのペレットを以後マスターペレットと称する)

これらのマスターペレットを用いてポリプロピレン樹脂(A) と、水添ジエン系共重合体(B) の根成比が最終的に75/25(重量比) の値になるようポリプロピレン樹脂 (三菱油化蝌製ノープレンBC-2) を追加して改めて4 2 パンバリーで溶融混練し、本発明の樹脂組成物を得た。

混被り後、ペレタイザーでペレット化し、その後 6.5 オンス射出成形機(日本製鋼铸製、6.5 オンス インラインスクリュウタイプ)でテストピースを作 製した。射出成形条件を下記に示す。

また、物性試験の結果を、表-2に示す。

射出圧 : 一次圧 500kg/cd

二次圧 400kg/cdi

射出時間;一次圧+二次圧で15秒

成形温度;240℃ 冷却時間;40℃

各物性の測定方法は次の方法に従った。

(1) メルトフローレート(MFR) : JIS K7210 に従い、

(加工性の指標)

温度230 ℃、荷型

2.16kgで測定した。

- (2) アイゾット衝撃強度; JIS K7110 に従った。
- (3) 曲げ弾性率(FN); JIS K7203 に従って測定した。 (剛性の指標)
- (4) 表面光沢(GL); JIS K7105 に従って測定した。
- (5) 塗膜の接着強度:

(塗裝性の指標)

射出成形によって得られた厚さ2mmのシートを、エタノールで脱脂したのち、トリクロルエタン落気で表面処理し、このシートにまずプラ

イマー (日本ビーケミカー 端製 RB291H)を塗布 し、次にポリウレタン系塗料 (日本ビーケミカル 開製 R253)を乾燥厚膜で約50 μ m に塗布した。 乾燥・硬化後塗膜を引張速度30 mm/分で180° 剝離し、接着強度を測定した。

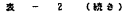
結果を表-2に示す。

比較のために、表-1に示した水添ジエン系共重合体試料に12、13を実施例-1~7に示した水添ジエン系銀合体試料に1~7と同様にマスターベレットを作製し、またエチレンープロピレン共重合体・プロピレン共重合体・『(日本合成ゴム財製 BPO2P)およびエチレンープロピレン共取合体・『(日本合成ゴム財製 EPO7P)、エチレンー1-ブテン共取合体(三井石油化学財製タフマーA4085)およびブタジエン(BD-ST-BD)-トリプロック共取合体水添物(SHELL製クレイトンG1650)を用いて、同様の方法でポリプロピレン樹脂と溶融混練を行ない、射出成形品の各物性を測定した。結果を表-2に示す。

このとき、展終組成物のポリプロピレン樹脂との 比が75/25 になるようにした。

表 - 2 (次頁へ続く)

	夹施例-1	英雄明-2	夹施例-3	文施列-4	実施研-5	実施例-6	实施例-7
水旅ジェン系共宜合体: (B) ((科) Na	1	2	3	4	5	6	7
マスターペレット配合量(自量部)	35.7	35.7	35.7	35.7	35.7	35.7	35.7
ポリプロピレン樹脂:(A) 配合量 (重量部)	64.3	64.3	64.3	64.3	64.3	64.3	64.3
(B) / (A) 超成比 (監登比)	25/75	25 / 75	25/75	25/75	25/75	25/75	25/75
組成物の物性 (1)メルトフローレート (g/10分)	7.5	8.3	9.0	11	8.3	11,	15
(2) アイゾット街撃位 (kg・cm/cm) -20℃	13	14	14	14	14	19	15
- 40 °C	10	9.5	11	11	11	11	10
(3) 曲げ弾性字	6100	6300	5900	6100	6000	6000	5600
(kg. f / cd) (4) 表面光沢	48	49	46	69	67	72	76
(%) 、入射角 = 60° (6) 独設強度 (kg/cm)	1.2	1.5	1.7	1.9	1.6	1.6	1.9



	比較明-1	比較例-2	比較例-3	比較例-4	比較何-5	比較到-6
水添ジェン系共 負合体: (B) 試料 No.	12	13	15レンプロピレン 共重合体**	エチレンフロヒレン 共宜合体-ロ **	1月17-1-7月7 共重合体**	BD-St-BD トリフロック共盤合体 水添物**
マスターペレット配合量 (質量部)	35.7	35.7	35.7	35.7	35.7	35.7
ポリプロピレン枡指:(A) 配合量(盤畳部)	64.3	64.3	64.3	64.3	64.3	64.3
(B) / (A) 組成比 (重量比)	25/75	25/75	25/75	25/75	25/75	25/75
組成物の物性 (i)メルトフローレート (g/10分)	11	11	7.5	6.0	10	5.2
(2) アイゾット街 単位 (kg・cs/cs) - 20℃	17	11	10	12	8.5	11
- 40 ℃	10	8.0	8.5	9.0	7.5	9.0
(3) 曲 げ 彈 性 率	5600	6500	5200	5300	6300	6400
(kg, [/ cal) (4) 表面光沢	52	73	35	11	44	25
(%)、入射角 = 60° (6) 雙酸強度 (kg/cm)	0.9	1.6	0.9	1.0	1.1	1.2

*1:日本合成ゴム側数 EP02P

•2:日本合成ゴム機製 EP07P

*3: 三井石油化学師観 タフマーA4085

+4:シェル化学器製 クレイトンG1650

表-2に示す結果から明らかなように、本発明の 水添ジエン系共重合体樹脂組成物の中でランダム共 低合体のピニル結合含有容を x %、ビニル芳香族化 合物の含有量をy%としたとき、10≦x≦65、3≦ y≦50であり、x=y+50の相関式より低ビニル箱 合含有量の領域にある水添ジェン系共重合体を用い た実施例-1~7の組成物は、加工性、低温アイゾ ット衝撃性、曲げ弾性率、表面光沢、および塗膜強 皮において優れていることは明らかである。これに 対し、ピニル芳香族化合物を含有しない水添ジエン 孫重合体を用いた比較例−1では塗装強度において 劣り、またビニル芳香族化合物含有量が55重量%と 多い水添ジェン系共重合体を用いた比較例-2では アイゾット衝駆性で劣ることは明らかである。また 比較例-3~4に示すエチレン-プロピレン共宜合 体を用いた組成物は、極低温(−40℃)でのアイゾ ット街盤値および曲げ弾性串がともに劣ることが判

比較例 - 5 のエチレン - 1 - ブテン共宜合体を用いた組成物では低温でのアイゾット衝撃値が劣る。

また、比較例 - 6 のプタジエンースチレンーブタジエントリブロック共進合体水添物を用いた組成物では、低温アイゾット衝撃、および曲げ弾性率のバランス性は比較的良いものの、表面光沢に劣り、十分でない。

すなわち、実施例-1~7の組成物は、アイゾット衝撃、曲げ弾性、表面光沢および塗膜強度の点から高い位置付にあり物性バランスのとれたものである。

実施例-8~11、比較例7~10

	実施列-8	实施例-9	実施例-10	支施例-11	実施纠-12	実施例-13	実施列-14	比較例-7	比較例-8	比较的-9	比較例-10
水路ジェン系共宜合体:	8	9	10	11	4	4	4	エチレンプロピレン共動合体ー			[-:
(B) 試料ル マスターペレット配合量 (質量器)	35.7	35.7	35.7	35.7	14.3	42.9	71.4	(20) **	(30) -3	(40) **	(50) **
ポリプロピレンዘ別:(A) 配合量(重量部)	64.3	64.3	64.3	64.3	85.7	57.1	28.5	80	70	60	50
(B) / (A) 組成比 (質量比)	25/75	25/75	25/75	25/75	10/90	30/70	50/50	20/80	30/70	40/60	50/50
組成物の物性 (i)メルトフローレート (g/10分)	12	11	12	13	13	10	8.2	8.0	5.9	5.5	4.4
(2)アイゾット衝撃値 (kg・cm/cm) -20℃	11	NB-=	18	14	9.5	ИВ	ИВ	9.5	HB	NB	NB
-40°C	6.0	13	12	5.5	8.0	ЖB	NB	8.0	11	NB.	NB
四曲げ弾性串	2300	4700	3500	2700	8200	5800	3700	5700	4700	3600	2400
(kg.1/di) (4)炎亚光沢 (%)、人計四=60*	65	72	68	73	65	72	73	34	40	67	70

*! : 日本合成プム株式会社展 PPO2P *2 NB : 破壊に至らなかったことを示す

*3() : マスターペレット化せずに却味ペレットで配合

要-3に示す結果から明らかなように、本発明の 水派ジェン派重合体樹脂組成物の中で、ランダム共 血合体のピニル結合含有率を×%、ピニルデ香族化 合物の含有量を y %としたとき、50 ≤ x ≤ 90、 y ≤ 20 であり、x = y + 50の相関式より高ピニル結合は 最一にある水派ジェン系共重合体を用いた実施例 -8 ~11の組成物は加工性、低温アイゾット衝撃性、 表面光沢に優れていることは明らかである。同量の ポリプロピレン樹脂を配合した比較例 - 3 ~ 6 の組 成物と比較して、柔軟性が改良され低温耐衝撃性が 著しく改良されたものである。

一方、比較例-8~10の組成物は、エチレン-プロピレン共重合体の比率を高くすることにより、曲け弾性率の低い組成物を得ることも可能であるが、組成物の流れ性が大きく低下して加工性が低下する。

実施例-12~14は(A) 、(B) 成分のブレンド比を変えた例であるが、本発明の効果が明らかである。

本発明の水添ジェン系共里合体樹脂組成物は、ポリプロピレン樹脂(A) と、水添ジェン系ランダム共 血合体(B) とを含有することを特徴とするものであ るが、水添ジエン系共置合体(B) と、ポリエチレン、ポリ塩化ビニルまたはポリスチレンを含有する組成物では、本発明の組成物と同様の効果を得ることができない。

f. 発明の効果

本発明のポリプロピレン樹脂(A) と水添ジェン系 共重合体(B) とからなる樹脂組成物は、従来、工業 化されているポリプロピレンとエチレンープロピレン ン系ゴムとからなる樹脂組成物に比べ、加工性、 妻 面光沢、 遠装性および耐衝撃性に優れており、 さら に用いる水添ジェン系共重合体の分子特性を適正を持 つポリプロピレン樹脂組成物、あるいは非常に軟ら かいポリプロピレン樹脂組成物を得ることができる。

このような特性は従来知られているエチレンープロピレン系ゴム、水添ブロック共重合体などのポリプロピレン樹脂用改質剤ではなし得なかったことである。